



PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

- (51) Classification internationale des brevets ⁶:
 C07D 209/16, A61K 31/40, C07D 40
- (11) Numéro de publication internationale:

WO 96/09288

C07D 209/16, A61K 31/40, C07D 401/04, 209/88, 403/06

(43) Date de publication internationale:

28 mars 1996 (28.03.96)

- (21) Numéro de la demande internationale:
- PCT/FR95/01220
- (22) Date de dépôt international: 22 septembre 1995 (22.09.95)
- (81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

94/11305

22 septembre 1994 (22.09.94)

- Publiée FR
 - Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PEREZ, Michel [FR/FR]; 2, rue Ernest-Barthe, F-81100 Castres (FR). HALAZY, Serge [BE/FR]; 1, place des Barrys, F-81090 Lagarrigue (FR). JOHN, Gareth, Win [GB/FR]; Les Grèzes, F-81100 Les Salvages (FR). VALENTIN, Jean-Pierre [FR/FR]; Résidence Hermès, 2, rue René-Cassin, F-31320 Castanet-Tolosan (FR). PAUWELS, Peter [BE/FR]; Le Moulin d'en Gras, F-81440 Lautrec (FR).
- (74) Mandataire: AHNER, Francis; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).
- (54) Title: AROMATIC ETHERS DERIVED FROM INDOLS SUCH AS 5HT1-LIKE LIGANDS
- (54) Titre: ETHERS AROMATIQUES DERIVES D'INDOLES COMME "5HT1-LIKE" LIGANDS
- (57) Abstract

The present invention relates to new aromatic ethers derived from indol and having general formula (I), as well as to their preparation methods, pharmaceutical compositions containing them and their utilisation as a medicament.

(57) Abrégé

La présente invention concerne de nouveaux éthers aromatiques dérivés d'indole répondant à la formule générale (I) ainsi que leurs procédés de préparation, les compositions pharmaceutiques les contenant et leur utilisation comme médicament.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Azzriche	GB	Roycume-Uni	MIR	Meuritopie
UA	Autonlie	GI	Géorgie	DATA	Molowi
GB.	Bartede	GN	Guipée	NE	Niger
BE	Belgique	CR	Orbce	NL	Paya-Bos
27	Burtina Faco	HU	Hongrie	NO	Narvège
BG	Bulgarie	II.	triande	NZ	Nauvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologue
ER	Bréall	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélores	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Concdo	KG	Kirghizistan	au	Pédération de Russie
CF	République centrafricaine	COP	République populaire démocratique	SD	Scredne
CG	Cozgo		de Corée	SE	Subde
CH	Suicce	CCP.	République de Corée	SI	Slovénie
a	Côte d'Ivoire	KZ	Knzehhetma	SEC	Slovequie
CDA	Comercun	1,1	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN:	Chine	LK	Sri Lonks	TD	Tohed
CS	Tchéccolovequie	LU	Luxembourn	TG	Togo
CZ	République schique	LV	Lengie	TJ	Tedjikiston
DI	Allemogue	MC	Marco	17	Trimité-et-Tobogo
DX	Donemork	OTA2	République de Moldova	UA	Ukmine
28	Егродия	MG	Medagmen	US	Etra-Unio d'Amérique
171	Finlande	ML	Mali	tız	Ouzh@cietre
712	Presce	SAIN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gobern			•••	

NOUVEAUX ETHERS AROMATIQUES DERIVES D'INDOLES UTILES COMME MEDICAMENTS

5

La présente invention se rapporte à de nouveaux éthers aromatiques dérivés d'indoles, ainsi qu'à leurs procédés de préparation, les compositions pharmaceutiques les contenant et leur utilisation comme médicament.

- La sérotonine ou 5-hydroxytryptamine (5HT) joue un rôle important tant au niveau du système nerveux qu'au niveau cardio-vasculaire et des récepteurs sérotoninergiques ont été identifiés que ce soit au niveau central ou périphérique. Il est généralement admis que la sérotonine peut jouer un rôle important dans divers types de conditions pathologiques tels que certains désordres psychiatriques (anxiété, dépression, agressivité, attaques de panique, désordres compulsifs obsessionnels, schizophrénie, tendance au suicide), certains désordres neurodégénératifs (maladie d'Alzheimer, Parkinsonisme), la migraine, les céphalées et les troubles liés à l'alcoolisme (cf. E. Zifa et G. Fillion, Pharm. Reviews, 44, 401, 1992; A. Moulignier, Rev. Neuro. (Paris) 150, 3-15, 1994; S.
- 20 Langer, N. Brunello, G. Racagni, J. Mendlecvicz, "Serotonin receptors subtypes: pharmacological significance and clinical implications" Karger ed.; 1992; B.E. Leonard, Int. Clin. Psychopharmacology, 7, 13-21, 1992; D.G. Grahame-Smith, Int. Clin. Psychopharmacology, 6, Suppl. 4, 6-13, 1992; E. Zifa, G. Fillion, Pharmacological Reviews, 44, 401-458, 1992; R.W. Fuller, J. Clin. Psychiatry,
- 25 53, 36-45, 1992).

Les composés selon la présente invention sont des composés nouveaux ayant une très haute affinité et une très bonne sélectivité pour les récepteurs communément appelés $5HT_{1-like}$ et plus particulièrement pour les récepteurs appelés $5HT_{1B}$ et $5HT_{1D}$, selon la nouvelle nomenclature récemment proposée par P. Humphrey, P.

30 Hartig et D. Hoyer (TIPS, 14, 233-236, 1993).

Les médicaments incluant (seuls ou en association avec d'autres agents thérapeutiques), les principes actifs de la présente invention trouvent leur emploi dans le traitement tant curatif que préventif des maladies liées au

20

25

30

dysfonctionnement des récepteurs $5HT_{1-like}$ incluant les récepteurs $5HT_{1B}$, $5HT_{1D\alpha}$ et $5HT_{1D\beta}$, à leur dérégulation ou à des modifications de l'activité du ligand endogène (généralement la sérotonine).

Les composés de la présente invention sont des ligands puissants et sélectifs des récepteurs 5HT_{1-like} qui peuvent agir comme agonistes, agonistes partiels ou antagonistes au niveau de ces récepteurs, et peuvent donc trouver une application dans les désordres liés à la sérotonine mentionnés ci-dessus.

La plupart des composés de la présente invention sont plus particulièrement des agonistes puissants (tant au niveau de leur affinité qu'au niveau de leur efficacité ou activité intrinsèque) et sélectifs des récepteurs 5HT_{1B} et 5HT_{1D}. Les agonistes des récepteurs 5HT_{1-like} et plus particulièrement des récepteurs 5HT_{1D} présentent une activité vasoconstrictrice sélective et trouvent leur utilisation dans le traitement de la migraine et des désordres vasospastiques [(voir par exemple A. Doenicke et al., The Lancet, 1, 1309-1311, 1988; M.D. Ferrari, P.R. Saxena, Cephalalgia, 13,

151-165, 1993; S.J. Peroutka, Headache, 30, 5-11, 1990; M.A. Moskowitz, TiPS,
 13, 307-311, 1992; W. Feniuk, P.P. Humphrey, M.S. Perren, H.E. Connor, E.T.
 Whalley, J. Neurol., 238, S57-S61, 1991; A.V. Deligonis, S.J. Peroutka,
 Headache, 31, 228-231, 1991)].

Les composés de la présente invention, qui sont, pour la plupart, des agonistes puissants et sélectifs des récepteurs 5HT_{1-like}, trouvent donc plus particulièrement leur emploi dans le traitement curatif et prophylactique des crises de migraine "classique" (avec aura), "commune" (sans aura), l'algie vasculaire de la face, les céphalées chroniques vasculaires et des désordres vasospastiques.

L'état antérieur de la technique dans ce domaine est illustré notamment par :

- ➤ les demandes de brevet EP-0303507-A2, WO 93/14087, WO 94/02460, WO 92/14708 et les brevets US 4,839,377, GB 2124210A et GB 2162532A qui décrivent des sulfonamides dérivées de tryptamines (incluant le sumatriptan) comme antimigraineux.
- ▶ les demandes de brevet GB 2191488A, GB 2185020A et GB 2168347A qui décrivent des alkylamides dérivées de tryptamine.

10

15

3

➤ la demande de brevet d'invention FR 2671971 qui décrit des dérivés 5-O-carboxyméthylés de la tryptamine qui ont une bonne affinité pour les récepteurs 5HT_{1D}.

> les demandes de brevet européen 0313397, 0486666, 0494774-A1, 0494774, 0497512-A2, 0501568-A1, 0464558, 0548813-A1 et la demande de brevet WO 92/13856 et 93/11106 qui décrivent des dérivés hétérocycliques dérivés de tryptamine comme agonistes des récepteurs 5HT_{1-like}.

La présente invention décrit une nouvelle classe d'éthers aromatiques dérivés d'indole qui se distingue de tous les dérivés les plus proches de l'art antérieur par leur structure chimique originale et différente, mais aussi, par leur profil biologique et leur potentiel thérapeutique puisque de nombreux composés selon la présente invention présentent une très forte affinité et sélectivité pour les récepteurs "5HT_{1-like}" et une efficacité agoniste remarquable. Ces propriétés biologiques et pharmacologiques sont particulièrement mises en évidence lorsque de nombreux dérivés de la présente invention sont comparés au sumatriptan; les dérivés de la présente invention trouvent donc, pour la plupart, plus particulièrement leur utilité comme principes actifs de compositions médicamenteuses pour le traitement de la migraine et de divers troubles voisins.

20 La présente invention concerne des dérivés de formule générale (I)

$$R_2$$
 R_3
 R_3
 (I)

25 dans laquelle

R1 représente un reste aminé correspondant à l'une des formules (i) à (vi) :

$$R_{4} \longrightarrow R_{5} \longrightarrow R_{5} \longrightarrow R_{4} \longrightarrow R_{4$$

dans lesquelles n représente un nombre entier compris entre 1 et 5.

R4 représente un hydrogène, un groupement alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone ou un résidu du type (CH₂)_mOR' dans lequel m représente un nombre entier compris entre 1 et 5, et R' un groupement alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone.

R5 représente un hydrogène, ou un groupement alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone.

10 R_2 représente un hydrogène, ou, R_1 et R_2 , pris ensemble, forment un cycle à 6 atomes de carbone substitué par une fonction amine (NR₄R₅).

R3 représente un hydrogène, un résidu alkyle comprenant de 1 à 5 atomes de carbone ou un résidu aromatique tel qu'un phényle substitué.

X peut être omis ou représenter soit une chaîne alkyle linéaire ou ramifiée comprenant de 1 à 8 atomes de carbone soit un résidu aromatique tel qu'un phényle ou un hétérocycle ou encore un arylalkyle comprenant de 1 à 10 atomes de carbone pouvant être diversement substitués en diverses positions par un groupe alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, un oxygène, un aryle, un halogène, un alcool, un éther, un ester, un nitrile, un nitro, une cétone, un thiol, un thioéther, une amine.

Y représente un résidu carbonylé (COR_6), sulfonylé (SO_2R_6), oxygéné (OR_7), aminé (NHR_8), nitrile (CN), nitro (NO_2), oxime (C=NOH) ou hydroxylamine (NHOH) dans lesquels R_6 représente R'_6 , OR'_6 ou NHR''_6 où R'_6 et R''_6

15

20

15

20

25

représentent une chaîne alkyle linéaire ou ramifiée de 1 à 8 atomes de carbone, un cycloalkyle de 4 à 10 atomes de carbone, un résidu aromatique tel qu'un phényle, un benzyle, ou un phénétyle diversement substitués, R7 représente R'6, COR'6, COOR'6 ou CONHR'6 et R8 représente un hydrogène ou un résidu tel que R"6, COR'6, CO2R'6, CONHR'6, SO2R'6 ou SO2NR'6R"6 avec les restrictions suivantes :

- > lorsque Y représente COR6, lorsque X est omis et lorsque R3 représente un hydrogène, alors R1 doit être différent de CH2CH2N(R4R5),
- > lorsque R"6 représente un reste aromatique, alors R₁ doit être 10 différent de CH₂CH₂N(R₄R₅), et
 - > Y est différent d'un groupe alkoxy,

leurs sels, hydrates, solvats et bioprécurseurs acceptables pour l'usage thérapeutique.

Les composés de formule (I) contenant 1 ou plusieurs centres asymétriques présentent des formes isomères. Les racémiques et les énantiomères purs de ces composés font également partie de cette invention.

Parmi les sels acceptables pour l'usage thérapeutique des indoles de formule générale (I), on citera des sels formés par addition avec des acides organiques ou minéraux et par exemple les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les fumarates et les maléates. D'autres sels peuvent être utiles dans la préparation des composés de formule (I), par exemple les adduits avec le sulfate de créatinine.

L'expression "bioprécurseurs" telle qu'elle est utilisée dans la présente invention s'applique à des composés dont la structure diffère de celle des composés de formule (I), mais qui, administrés à un animal ou à un être humain, sont convertis dans l'organisme en un composé de formule (I).

Les composés de la présente invention sont généralement préparés par condensation d'un dérivé indolique de formule générale (II).

30

dans laquelle R₂ est défini comme précédemment et R'₁ peut être équivalent à R₁ ou à un précurseur de R₁ (qui sera restauré en fin de synthèse par une

réaction appropriée telle que par exemple la coupure d'un groupe protecteur) avec un dérivé de formule générale (III).

5

10

15

20

25

dans laquelle X, Y et R₃ sont définis comme précédemment et L représentent un groupe partant tel qu'un halogène (iode, brome ou chlore), un mésylate, un tosylate ou un triflate.

La préparation des dérivés de formule (I) par condensation des dérivés de formule (II) avec les dérivés de formule (III) peut être réalisée, d'une manière générale, en présence d'une base organique (NaH, KH, Et₃N, DBU, DBN, TMP, DIPEA, ^tBuOK) ou inorganique (K₂CO₃, KHCO₃, NaHCO₃, Cs₂CO₃, KOH, NaOH, CaCO₃...) dans un solvant anhydre tel que le THF, la DMF, le DMSO, l'acétone, la diéthylcétone, la méthyléthylcétone, l'acétonitrile ou la DME à une température comprise entre 20° et 140°C, en présence ou non d'un sel comme catalyseur et qui peut être KI, Bu₄NI, LiI, AgBF₄, AgClO₄, Ag₂CO₃, KF, Bu₄NF ou CsF. Le choix des conditions expérimentales et des réactifs pour réaliser la condensation entre les dérivés de formules (II) et (III) pour obtenir les dérivés de formule (I) est bien évidemment dépendant de la nature des substituants R'₁, R₂, X, Y, R₃ et L et sera réalisé selon les méthodes et techniques bien connues de l'homme de métier.

A titre d'exemple, quelques méthodes et variations sont décrites ci-dessous :

a. Dans le cas particulier des dérivés de formule (I) dans laquelle R₂ = H
 et R₁ représente H₂N-CH₂-CH₂-, une méthode appréciée de préparation consiste à condenser un dérivé de la sérotonine de formule (IIa)

avec un électrophile de formule (III) selon les méthodes et techniques décrites précédemment suivie de la déprotection du N-t-butoxycarbonyle par réaction en milieu acide (CF₃CO₂H, HCl ou H₂SO₄).

b. Dans le cas particulier des dérivés de formule (Ib)

5

$$H_2N$$
 O
 R_3
 $(1b)$

une méthode appréciée de préparation consiste à condenser un intermédiaire de formule (IIb)

10

15

dans laquelle Pht représente un phtalimide avec un électrophile de formule (III) selon les méthodes et techniques décrites précédemment suivi de la déprotection du groupe phtalimide par réaction avec l'hydrazine ou l'éthylène diamine. L'intermédiaire de formule (IIb) (Cf. J. Chem. Soc., N°2, 325-326, 1970) est préparé par déméthylation sélective d'un intermédiaire de structure (IV) à l'aide de BBr3.

20

c. Dans le cas particulier des produits de structure (Ic)

$$\bigcap_{N} O X - Y$$

$$\bigcap_{R_3} (lc)$$

une méthode très appréciée de préparation consiste à condenser un intermédiaire de formule (IIc)

5

10

avec un électrophile de structure (III) selon les méthodes et techniques décrites précédemment. L'intermédiaire de formule (IIc) est quant à lui préparé par O-déméthylation sélective à l'aide de BBr₃ à basse température à partir de l'éther méthylique (V)

15

qui est préparé selon la méthode décrite dans J. Med. Chem. 35, 4503 (1992); l'utilisation de proline comme produit de départ permet la préparation énantiosélective des isomères R ou S des intermédiaires (V) et (IIc) et dès lors de chacun de ces isomères au niveau du carbone asymétrique du cycle pyrrolidine dans les produits finaux de structures (Ic).

20

d. Dans le cas particulier des composés de formule générale (Id)

$$Y-X$$
 R_3
 N
 R_2
 (Id)

une méthode de préparation particulièrement appréciée consiste à condenser un intermédiaire de formule générale (IId)

5

WO 96/09288

avec un électrophile de formule générale (III) selon les méthodes et techniques décrites précédemment. L'intermédiaire de formule (IId) est préparé par condensation du 5-hydroxy-indole avec un dérivé carbonylé de formule (VI)

10

15

en présence de méthylate de sodium dans le méthanol ou d'hydroxyde de potassium dans un alcool suivi de la réduction de la double liaison par hydrogénation catalytique sur PtO₂ par l'hydrogène à pression atmosphérique dans le méthanol.

20

On comprendra que dans certaines réactions ou suites de réactions chimiques qui conduisent à la préparation de composés de formule générale (I) il soit nécessaire ou souhaitable de protéger des groupes ou fonctions sensibles dans les intermédiaires de synthèse afin d'éviter des réactions secondaires indésirables. Ceci peut être réalisé par l'utilisation de groupes protecteurs conventionnels tels que ceux décrits dans "Protective groups in organic synthesis", T.W. Greene, J. Wiley & Jones, 1981 et "Protecting groups" de P.J. Kocienski, Thieme Verlag, 1994.

25

Les groupes protecteurs adéquats seront donc introduits puis enlevés au niveau des intermédiaires synthétiques les plus appropriés pour ce faire et en utilisant les méthodes et techniques décrites dans les références citées précédemment.

Doivent également être considérées comme faisant partie intégrale de la présente invention toutes les méthodes qui permettent de transformer un dérivé de formule (I) en un autre dérivé de formule I par les techniques et méthodes bien connues de l'homme de l'art. C'est ainsi, et à titre d'exemple, que les dérivés de formule (I) dans laquelle Y représente un nitrile (CN) peuvent être transformés en dérivés de formule (I) dans laquelle Y représente CH₂NH₂ par une réaction de réduction qui peut être effectuée par exemple à l'aide de Nickel de Raney.

De même, un dérivé de formule (I) dans laquelle Y représente un ester (COOR'6) peut également être transformée en amide (Y=CONH₂) par réaction avec l'ammoniaque en présence de chlorure d'ammonium dans le méthanol. Les produits de formule (I) dans laquelle Y représente un ester (CO₂R'6) peuvent être également transformés en alcool par réduction suivant les méthodes et techniques bien connues pour ce type de transformation telles que par exemple l'utilisation d'hydrure de lithium et d'aluminium dans un solvant tel que l'éther ou le THF. Les composés de formule générale (I) dans laquelle Y représente NH₂ sont des intermédiaires particulièrement appréciés pour la préparation de composés de formule (I), dans laquelle Y représente NHRR'6, NHCOR'6, NHCO₂R'6, NHCONHR'6, NHSO₂R'6 ou NHSO₂NR'6R'6, par les méthodes et techniques bien connues pour transformer une amine primaire en amine secondaire, amide, carbamate, urée, sulfonamide ou sulfonurée.

Lorsque l'on désire isoler un composé selon l'invention à l'état de sel, par exemple de sel par addition avec un acide, on peut y parvenir en traitant la base libre de formule générale (I) par un acide approprié de préférence en quantité équivalente, ou par le sulfate de créatinine dans un solvant approprié.

Lorsque les procédés décrits ci-dessus pour préparer les composés de l'invention donnent des mélanges de stéréoisomères, ces isomères peuvent être séparés par des méthodes conventionnelles telles que la chromatographie préparative.

Lorsque les nouveaux composés de formule générale (I) possèdent un ou plusieurs centres asymétriques, ils peuvent être préparés sous forme de mélange racémique ou sous forme d'énantiomères que ce soit par synthèse énantionsélective ou par résolution. Les composés de formule (I) possédant au

10

15

20

30

moins un centre asymétrique peuvent par exemple être séparés en leurs énantiomères par les techniques habituelles telles que la formation de paires diastéréomériques par formation d'un sel avec un acide optiquement actif tel que l'acide (-)-di-p-toluoyl-l-tartrique, l'acide (+)-di-p-toluoyl-l-tartrique, l'acide (+)-camphorsulfonique, l'acide (-)-camphorsulfonique, l'acide (+)-phénylpropionique, l'acide (-)-phénylpropionique, suivie par cristallisation fractionée et régénération de la base libre. les composés de formule (I) dans lesquels R₁ est un hydrogène comprenant au moins un centre asymétrique peuvent également être résolus par formation d'amides diastéréomériques qui sont séparés par chromatographie et hydrolysés pour libérer l'auxiliaire chiral.

La présente invention concerne également les sels, hydrates, solvats et bioprécurseurs des composés exemplifiés ci-après.

Les exemples qui suivent illustrent l'invention sans toutefois en limiter la portée.

15

10

5

10

15

20

25

12

Exemple 1 - Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate d'éthyle.

AA - 3-[2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-ol

Le sel créatine sulfate monohydrate de la sérotonine (102 g, 252 mmol) est traité par le diterbutyle dicarbonate (82,6 g, 378 mmol) dans l'eau (2,1 l) en présence de soude 2N (420 ml) à température ambiante. Après 1 heure la réaction est diluée par de l'acétate d'éthyle (3 l) et agitée pendant 10 minutes. Les 2 phases formées sont séparées par décantation; la phase organique est lavée à l'eau, séchée sur sulfate de sodium, filtrée puis évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol (20:1; v/v). Le composé pur est isolé sous forme de sirop marron (65,9 g; 95 %).

Analyse élémentaire (C₁₅H₂₀N₂O₃), % calculés : C 65,20 ; H 7,30 ; N 10,14 ; % trouvés : C64.15 ; H 7.47 ; N 9.77.

RMN 1H. CDCl3 (ppm): 1,44 s, 9H; 2,86 t, 2H; 3,45 m, 2H; 4,68 s, 1H; 5,59 s, 1H; 6,77-7,26 m, 4H; 7,99 s, 1H.

1B - 4-[3-(2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate d'éthyle.

Un mélange du 4-bromométhyl benzoate d'éthyle (950 mg; 3,9 mmol) et du composé 1A (600 mg; 2,17 mmol) dans la méthyléthylcétone (12 ml), en présence de carbonate de potassium (750 mg; 5,4 mmol) et d'iodure de potassium (144 mg; 0,87 mmol) est chauffé à reflux pendant une nuit. Le milieu est alors dilué au dichlorométhane, filtré sur célite, lavé à l'eau puis par une solution de chlorure de sodium. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée puis évaporée à sec.

10

15

25

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice élué par un mélange chloroforme/acétate d'éthyle (15:1; v/v). Le produit pur est obtenu sous forme de sirop incolore (517 mg; 54%).

RMN ¹H. CDCl₃ (ppm): 1,41 t, 3H; 1,50 s, 9H; 2,91 t, 2H; 3,44 t, 2H; 4,41 q, 2H; 5,18 s, 2H; 6,93 dd, 1H; 7,03-8,13 m, 8H.

1. Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate d'éthyle.

Le produit 1B (370 mg; 0,843 mmol) en solution dans le toluène (10 ml) est traité par l'acide trifluoroacétique (1,5 ml). Après 3 h à température ambiante le milieu est dilué au dichlorométhane, lavé à la soude 2N puis à l'eau. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice élué par un mélange dichlorométhane / méthanol / ammoniaque (90:9,5:0,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 1 (250 mg; 79%).

Analyse élémentaire (C₂₀H₂₃N₂O₃Cl), % calculés : C 64,08; H 6,18; N 7,47; % trouvés : C 64,04; H 6,21; N 6,91.

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,29 t, 3H, 2,98 m, 4H; 4,27 q, 2H; 5,19 s; 2H; 6,80 dd, 1H; 7,18 m, 3H; 7,58 d, 2H; 7,94 m, 5H; 10,82 s, 1H.

20 Point de fusion: 195-196°C

Exemple 2 - Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de méthyle.

.

2A - 4-[3-{2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl}-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de méthyle.

Le produit 2A est préparé à partir de 4-bromométhyle benzoate de méthyle (3,25 g; 14,18 mmol) et du composé 1A (2,17 g; 7,88 mmol) selon la procédure décrite pour la préparation du produit 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice élué par un mélange dichlorométhane/acétate d'éthyle (20:1 v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 1 (1,85 g; 55%).

- 5 RMN ¹H. CDCl3 (opm): 1,43 s, 9H; 2,89 t, 2H; 3,40 t, 2H; 3,92 s, 3H; 5,17 s, 2H; 6,94 dd, 1H; 7,00-7,28 m, 3H; 7,53 d, 2H; 8,04 m, 3H.
 - 2 Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de méthyle.

Le produit 2 est obtenu à partir du composé <u>2A</u> (600 mg; 1,41 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de <u>1B</u>.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice élué par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (90:9,5:0,5 v/v). Le produit pur est isolé sous la forme d'un solide beige qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 2 (367 mg; 71%).

15 Analyse élémentaire (C₁₉H₂₁N₂O₃Cl), % calculés : C 63,24; H 5,87; N 7,76; % trouvés : C 64,29; H 6,00; N 7,69.

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 2,94 m, 4H; 3,86 s, 3H; 5,21 s, 2H; 6,81 dd, 1H; 7,19-8,01 m, 10H; 10,83 s, 1H.

Point de fusion: 230°C (décomposition).

20

Exemple 3 - Chlorhydrate du {4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-phényl}-méthanol.

3

25

30

Le composé 2A (1,29 g; 3,03 mmol) en solution dans le tétrahydrofurane anhydre (30 ml) est traité, à 0°C et sous azote, par l'hydrure d'aluminium lithium (1M dans le THF) (3,64 ml; 3,64 mmol). Après 1h30 d'agitation à température ambiante le milieu est traité par un mélange sulfate de sodium/eau. Le précipité formé est filtré sur célite et le solvant est évaporé sous pression réduite. Le produit brut obtenu

(1,2 g; 99%) est ensuite déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 2 (466 mg; 46%).

Analyse élémentaire ($C_{18}H_{21}N_{2}O_{2}Cl.~0,15~H_{2}O$), % calculés : C 64,43; H 6,40; H 8,35; % trouvés : C 64,46; H 6,41; N 8,06.

RMN_1H. DMSO-d6 (ppm): 2,99 s, 4H; 4,99 s, 2H; 5,08 s, 2H; 6,78 dd, 1H; 7,19-7,45 m, 7H; 8,04 s, 3H; 10,83 s, 1H.

Point de fusion: 218°C

Exemple 4 - Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de propyle.

15

10

5

Un mélange du 4-bromométhyl-benzoate de propyle (1,6 g; 6,21 mmol) et du composé 1A (1,1 g; 4,14 mmol) dans la diméthylformamide (15ml) en présence de carbonate de césium (2,16 g; 6,62 mmol) est agité à température ambiante pendant une nuit. Le milieu est alors dilué à l'acétate d'éthyle, lavé à l'eau puis par une solution saturée de chlorure de sodium. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétate d'éthyle (30:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle (570 mg; 30%). Ce produit est ensuite déprotégé selon les conditions décrites pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 4 (401 mg; 82%).

Analyse élémentaire (C₂₁H₂₅N₂O₃Cl), % calculés : C 64,86; H 6,48; N 7,20; Cl 9,12; % trouvés : C 64,56; H 6,42; N 7,17; Cl 9,53.

<u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 0,99 t, 3H; 1,67 m, 2H; 2,98 m, 2H; 4,22 t, 2H; 5,21 s, 2H; 6,82 dd, 1H; 7,21 m, 3H; 7,61 d, 2H; 7,96 m, 5H; 10,84 s, 1H.

5 Point de fusion: 205°C.

Exemple 5 - Chlorhydrate du 2-[5-(4-nitro-benzyloxy)-1H-indol-3-yl]-éthylamine.

10

15

Le composé 5 est préparé à partir du chlorure de 4-nitrobenzyle (1 g; 5,8 mmol) et du composé 1A (895 mg, 3,24 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de cristaux jaune-orangés qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 5 (659 mg, 59%).

20 Analyse élémentaire (C₁₇H₁₈N₃O₃Cl), % calculés : C 58,71; H 5,22; N 12,08; % trouvés : C 58,91; H 5,18; N 12,01.

<u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 3,00 m, 4H; 5,3 s, 2H; 6,83 dd, 1H; 7,24 m, 3H; 7,80 d, 2H; 8,06 s, 3H; 8,24 d, 2H; 10,87 s, 1H.

Point de fusion: 220°C (décomposition)

25

Exemple 6 - Chlorhydrate du 2-[5-(4-méthyl-3-nitro-benzyloxy)-1H-indol-3-yl]-éthylamine.

$$C_3 \longrightarrow 0$$

$$C_3 \longrightarrow 0$$

$$NH_2 \quad HCI$$

$$K$$

Le composé 6 est préparé à partir du chlorure de 4-méthyl-3-nitro-benzyle (1 g; 5,38 mmol) et du composé 1A (826 mg; 2,99 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19,5:0,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 6 (584 mg; 55%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₂₀N₃O₃Cl), % calculés : C 59,75; H 5,57; N 11,61; % trouvés : C 60,21; H 5,58; N 11,53.

RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 2,52 s, 3H; 3,00 m, 4H; 5,20 s, 2H; 6,83 dd, 1H; 7,20 m, 3H; 7,51 d, 1H; 7,72 d, 1H; 7,99 s, 3H; 8,10 d, 1H; 10,86 s, 1H.

15 Point de fusion: 150°C.

Exemple 7 - Chlorhydrate du 3-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de méthyle.

20

10

Le composé 7 est préparé à partir du 3-bromométhyle benzoate de méthyle (745 mg; 3,24 mmol) et du composé 1A (500 mg; 1,80 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (90:9,5:0,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 7 (383 mg, 59%).

5 Analyse élémentaire (C₁₉H₂₁N₂O₃Cl), % calculés : C 63,24; H 5,87; N 7,76; % trouvés : C 63,15; H 5,82; N 7,74.

<u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 3,01 s, 4H; 3,86 s, 3H; 5,20 s, 3H; 6,82 dd, 1H; 7,20 m, 3H; 7,55 m, 1H; 7,75-8,12 m, 6H; 10,87 d, 1H.

Point de fusion: 185-186°C.

10

Exemple 8 - Chlorhydrate du 2-[5-(2-nitro-benzyloxy)-1H-indol-3-yl]-éthylamine.

15

25

Le composé & est préparé à partir du bromure de 2-nitro-benzyle (703 mg; 3,24 mmol) et du composé 1A (600 mg; 2,16 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (90:9,5:0,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de solide orange qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé § (439 mg; 58%).

Analyse élémentaire (C₁₇H₁₈N₃O₃Cl), % calculés : C 57,81; H 5,31; N 11,90; % trouvés : C 57,73; H 5,15; N 11,65.

<u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 3,00 s, 4H; 5,44 s, 2H; 6,79 dd, 1H; 7,18-7,30 m, 3H; 7,57-8,11 m, 7H; 10,91 d, 1H.

Point de fusion : 238°C (décomposition)

Exemple 9 - Chlorhydrate du 2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate d'éthyle.

5

15

Le composé 2 est préparé à partir du 2-bromométhyle benzoate d'éthyle (4,1g; 16,84 mmol) et du composé <u>1A</u> (2,6 g; 9,36 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

10 Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (90:9,5:0,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 2 (1,84 g; 52%).

Analyse élémentaire (C₂₀H₂₃N₂O₃Cl), % calculés : C 64,08; H 6,18; N 7,47; % trouvés : C 63,82; H 6,25; N 7,22.

RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,20 t, 3H; 2,97 s, 4H; 4,20 q, 2H; 5,38 s, 2H; 6,74 dd, 1H; 7,12-8,04 m, 10H; 10,86 s, 1H.

Point de fusion: 235°C (décomposition)

20 Exemple 10 - Chlorhydrate du 2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl] - 1-phényl-éthanone

25

Le composé 10 est préparé à partir du 2-chloro-1-phényl-éthanone (1 g; 6,46 mmol) et du composé 1A (993 mg; 3,59 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 10 (254 mg; 22%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₁₉N₂O₂Cl), % calculés : C 65,35; H 5,79; N 8,47; % trouvés : C 64,41. H 5,75; N 8,60

10 RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 2,98 m, 4H; 5,52 s, 2H; 6,80 dd, 1H; 7,20 m, 3H; 7,52-7,68 m, 3H; 8,05 m, 5H; 10,87 s, 1H.

Point de fusion: 131°C

Exemple 11 - Chlorhydrate du 2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-1-15 (4-méthoxy-phényl)-éthanone.

Le composé 11 est préparé à partir du bromure de 4-méthoxy-phénacyle (622 mg; 2,7 mmol) et du composé 1A (500 mg; 1,81 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 4.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 11 (256 mg; 40%).

Analyse élémentaire (C₁₉H₂₁N₂O₃Cl, H₂O), % calculés : C 60,24; H 6,12; N 7,39; Cl 9,36; % trouvés : C 60,29; H 5,95; N 7,28; Cl 9,29.

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 3,01 m, 4H; 3,85 s, 3H; 5,42 s, 2H; 6,78 dd, 1H;

30 7,05-7,27 m, 5H; 7,93-8,05 m, 5H; 10,83 s, 1H.

Point de fusion: 144°C

25

Exemple 12 - Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy)-butyrate d'éthyle

. 12

5

15

Le composé 12 est préparé à partir du 4-bromobutyrate d'éthyle (1,87 ml; 13,03 mmol) et du composé 1A (2 g; 7,24 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

10 Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 12 (1,14 g; 48%).

Analyse élémentaire (C₁₆H₂₃N₂O₃Cl), % calculés : C 58,80; H 7,09; N 8,57; % trouvés : C 58,92; H 6,93; N 8,58.

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,18 t, 3H; 1,94 m, 2H; 2,50 t, 2H; 2,99 s, 4H; 4,01 m, 4H;, 6,71 dd, 1H; 7,06-7,26 m, 3H; 8,07 s, 1H; 10,82 s, 1H.

Point de fusion: 173°C (décomposition)

20 Exemple 13 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle.

25

Le composé 13 est préparé à partir du 5-bromovalérate d'éthyle (3,1 ml; 19,54 mmol) et du composé 1A (3 g; 10,86 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop beige qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 13 (1,87 g; 51%).

5 Analyse élémentaire (C₁₇H₂₅N₂O₃Cl), % calculés : C 59,91; H 7,39; N 8,22; % trouvés : C 59,51; H 7,27; N 8,01.

<u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 1,16 t, 3H; 1,69 m, 4H;, 2,32 t, 2H; 2,97 m, 4H; 3,98 m, 4H; 6,69 dd, 1H; 7,05-7,24 m, 3H; 8,05 s, 3H; 10,81 s, 1H.

Point de fusion: 177°C

10

Exemple 14 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanoate d'éthyle.

15

25

Le composé 14 est préparé à partir du 6-bromohexanoate d'éthyle (1,3 ml, 7,24 mmol) et du composé 1A (1 g; 3,62 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 14 (746 mg; 58%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₂₇N₂O₃Cl), % calculés : C 60,92; H 7,67; N 7,89; Cl 9,99; % trouyés : C 60,72; H 7,64; N 7,80; Cl 10,03.

RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,16 t, 3H; 1,38-1,78 m, 6H; 2,30 t, 2H; 2,98 s, 4H; 3,91-4,09 m, 4H; 6,69 dd, 1H; 7,05-7,24 m, 3H; 8,10 s, 3H; 10,81 s, 1H. Point de fusion: 170°C.

30 Exemple 15 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexamoate de bezizyle.

Le composé 15 est préparé à partir du 6-bromohexanoate de benzyle (929 mg; 3,25 mmol) et du composé 1A (500 mg; 1,81 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de siron inune qui conduit conès traitement à l'aride

10 isolé sous forme de sirop jaune qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 15 (479 mg; 64%).

Analyse élémentaire (C₂₃H₂₉N₂O₃Cl), % calculés : C 66,26; H 7,01; N 6,72; Cl 8,50; % trouvés : C 66,05; H 6,95; N 6,65; Cl 8,40.

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,44-1,76 m, 6H; 2,40 t, 2H; 2,99 s, 4H; 3,95 t,

15 2H; 5,09 s, 2H; 6,70 dd, 1H; 7,06-7,36 m, 8H; 8,05 s, 3H; 10,82 s, 1H.

Point de fusion: 130°C.

Exemple 16 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanoate d'isopropyle.

20

Le composé 16 est préparé à partir du 6-bromohexanoate d'isopropyle (772 mg; 3,25 mmol) et du composé 1A (500 mg; 1,81 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est

isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 16 (369 mg; 55%).

Analyse élémentaire (C₁₉H₂₉N₂O₃Cl), % calculés : C 61,86; H 7,92; N 7,59; Cl 9,61; % trouvés : C 61,91; H 7,93; N 7,49; Cl 9,64.

5 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,26 d, 6H; 1,43-1,76 m, 6H; 2,28 t, 2H; 2,98 m, 4H; 3,95 t, 2H; 4,88 m, 1H; 6,70 dd, 1H; 7,05-7,26 m, 3H; 8,01 s; 3H; 10,80 s, 1H.

Point de fusion: 137°C

10 Exemple 17 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]hexamitrile

15

17A - 6-[3-(2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl)-IH-indol-5-yloxy]-hexanitrile

Le composé 17A est préparé à partir du 6-bromocapronitrile (2,87 g, 16,29 mmol)

et du composé 1A (2,5 g; 9,04 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation

de l'exemple 1B.

- 20 Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (20:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune (3,17 g; 94%).
 - 17 Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanitrile

Le composé <u>17A</u> (650 mg; 1,75 mmol) est ensuite déprotégé selon la méthode 25 décrite pour la préparation de l'exemple <u>1</u> à partir de <u>1B</u>.

- Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 17 (436 mg; 81%).
- 30 Analyse élémentaire (C₁₆H₂₂N₃OCl, 0,5 H₂O), % calculés : C 60,65; H 7,32; N 13,29; Cl 11,18; % trouvés : C 60,67; H 7,03; N 12,92; Cl 11,54.

RMN_1H. DMSO-d6 (ppm): 1,56-1,73 m, 6H; 2,48 t, 2H; 2,96 s, 4H; 3,95 t, 2H; 6,70 dd, 1H; 7,05-7,24 m, 3H; 8,02 s, 3H; 10,80 s, 1H.

Point de fusion: 124°C.

5 Exemple 18 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexylamine.

18

10

15

18A - 6-{3-[2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-yloxy}-hexylamine.

Le composé 17A (2,49 g; 6,69 mmol) en solution dans le tétrahydrofurane (93 ml), en présence d'ammoniaque (6,2 ml) et de Nickel de Raney (2 spatules), est soumis à une pression atmosphérique d'hydrogène pendant 25 heures. Le mélange est ensuite filtré sur célite et le solvant évaporé à sec.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore (2,45 g; 97%).

20 <u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 1,37 m, 15H; 1,68 m, 2H; 2,49 m, 2H; 2,73 t, 2H; 3,14 m, 2H; 3,93 t, 2H; 6,67 dd, 1H; 6,87-7,24 m, 4H; 10,61 s, 1H.

18 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexylamine.

Le produit 18A (800 mg; 2,13 mmol) est ensuite déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (75:20:5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 18 (556 mg; 75%).

Analyse élémentaire (C₁₆H₂₇N₃OCl₂, H₂O), % calculés : C 52,46; H 7,98; N

30 11,47; Cl 19,36; % trouvés : C 52,41; H 7,46; N 11,05; Cl 21,75.

RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm) : 1,45-1,74 m, 8H; 2,76 m, 2H; 3,00 s, 4H; 3,99 t, 2H; 6,72 dd, 1H; 7,10-7,27 m, 3H; 8,17.m, 6H; 10,84 s, 1H.

Point de fusion: 100°C

Exemple 19 - Chlorhydrate du N-{6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexyl}- méthane sulfonamide

5

Le produit 18A (900 mg; 2,39 mmol) en solution dans le dichlorométhane (25 ml) en présence de triéthylamine (500 μl; 3,59 mmol) est traité, à température ambiante et sous azote, par la chlorure de mésyle (223 μl; 2,87 mmol). Après une heure d'agitation, le milieu est dilué au dichlorométhane et lavé à l'eau. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec.

Le produit brut obtenu est repris dans le dichlorométhane (15ml) et traité par une solution d'acide chlorhydrique dans l'éther en présence de quelques gouttes d'eau pendant 12 heures. Cette méthode permet d'obtenir directement le composé 19 sous la forme de cristaux verts pâles (743 mg; 80%).

<u>Analyse élémentaire</u> (C₁₇H₂₈N₃O₃SCl), <u>% calculés</u>: C 52,36; H 7,24; N 10,78; Cl 9,09; <u>% trouvés</u>: C 52,07; H 7,20; N 10,60; Cl 9,69.

20 <u>RMN ¹H. DMSO-d6 (opm)</u>: 1,41-1,73 m, 8H; 2,88-2,99 m, 9H; 3,97 t, 2H; 6,72 dd, 1H; 6,97-7,26 m, 4H; 8,07 s, 3H; 10,82 s, 1H.

Point de fusion: 160°C.

Exemple 20 - Chlorhydrate du 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]25 N-éthylhexanamide

Le composé 20 est préparé à partir du 6-bromo-N-éthylhexanamide (362 mg; 1,63 mmol) et du composé 1A (300 mg; 1,09 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 4.

Le produit obtenu est déprotégé dans les conditions décrites pour la préparation de l'exemple 19. Le composé 20 est ainsi obtenu sous la forme d'une poudre blanche (217 mg; 56%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₂₁N₃O₂Cl, 0,5 H₂O), % calculés : C 59,58; H 8,05; N 11,58; Cl 9,77; % trouvés : C 59,52; H 7,84; N 11,32; Cl 11,13

10 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 0,96 t, 3H; 1,37-1,72 m, 6H; 2,05 t, 2H; 2,98 m, 6H; 3,92 t, 2H; 6,67 dd, 1H; 7,03-7,23 m, 3H; 7,81 s, 1H; 8,05 s, 3H; 10,79 s, 1H.

Point de fusion: 195°C

15 Exemple 21 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]pentanoate d'isopropyle

21

20

Le composé 21 est préparé à partir du 5-bromopentanoate d'isopropyle (727 mg; 3,26 mmol) et du composé 1A (500 mg; 1,81 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 21 (159 mg; 25%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₂₇N₂O₃Cl), % calculés : C 60,94; H 7,67; N 7,89; Cl 9,99; % trouvés : C 61,06; H 7,80; N 7,57; Cl 9,50.

30 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,16 d, 6H; 1,71 m, 4H; 2,33 t, 2H; 2,98 m, 4H; 3,96 t, 2H; 4,89 m, 1H; 6,71 dd, 1H; 7,05-7,26 m, 3H; 7,96 s, 3H; 10,80 s, 1H. Point de fusion: 130°C.

PCT/FR95/01220

Exemple 22 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate de benzyle

5

Le composé 22 est préparé à partir du 5-bromopentanoate de benzyle (883 mg; 3,25 mmol) et du composé <u>1A</u> (500 mg; 1,81 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple <u>1</u>.

22

10 Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 22 (449 mg; 62%).

Analyse élémentaire (C22H27N2O3CI), % calculés : C 65,58; H 6,75; N 6,95; Cl

15 8,79; % trouvés : C 65,15; H 6,77; N 6,90; Cl 8,92

<u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 1,72 m, 4H; 2,44 m, 2H; 2,99 m, 4H; 3,96 m, 2H; 6,69 dd, 1H; 7,06-7,34 m, 8H; 8,08 s, 3H; 10,83 s, 1H.

Point de fusion: 162°C

20 Exemple 23 - Chlorhydrate de l'acétate de 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-butyle

23

23A - Acétate de 4-[3-(2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-butyle

25

Le composé 23A est obtenu à partir du 4-bromoacétate de butyle (0,94 ml; 6,5 mmol) et du composé 1A (1 g; 3,62 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation du produit 1B.

Le sirop obtenu est purifié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (20:1, v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle (1,26 g; 89%).

23 - Chlorhydrate de l'acétate de 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-butyle Le composé 23A (508 mg; 1,30 mmol) est ensuite déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

10 Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 23 (309 mg; 73%).

Analyse élémentaire (C₁₆H₂₃N₂O₃Cl), % calculés : C 58,81; H 7,09; N 8,57; Cl 15 10,85; % trouvés : C 58,71; H 7,11; N 8,41; Cl 10,59

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,76 m, 4H; 2,01 s, 3H; 2,98 m, 4H; 3,99-4,08 m, 4H; 6,72 dd, 1H; 7,07-7,27 m, 3H; 7,99 s, 3H; 10,81 s, 1H

Point de fusion: 171°C

20 Exemple 24 - Chlorhydrate du 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-butan-1-ol

25

30

Le composé 23A (706 mg; 1,81 mmol) en solution dans l'éthanol (12,5 ml) est traité par la potasse (203 mg; 3,62 mmol), à température ambiante, pendant 4h30. Le milieu est alors dilué à l'eau et le pH est ramené vers 2-3 par addition d'une solution normale d'acide chlorhydrique. Ce mélange est ensuite extrait à l'acétate d'éthyle; la phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le produit brut obtenu est ensuite déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 24 (252 mg; 50%).

5 Analyse élémentaire (C₁₄H₂₁N₂O₂Cl, 0,2 H₂O) % calculé: C 58,31; H 7,48; N 9,71 Cl 12,29; % trouvés: C 58,15; H 7,19; N 9,49; Cl 12,26.

RMN ¹H. DMSO-d6 (npm): 1,59-1,77 m, 4H; 3,00 m, 4H; 3,49 m, 2H; 3,99 t, 2H; 4,49 t, 1H; 6,73 d, 1H; 7,06-7,28 m, 3H; 7,93 s, 3H; 10,81 s, 1H.

Point de fusion: 184°C

10

Exemple 25 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-N-éthylpentanamide.

15

Le composé 25 est préparé à partir du 5-bromo-N-éthylpentanamide (339 mg; 1,62 mmol) et du composé 1A (300 mg; 1,09 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 4.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18:2; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 25 (179 mg; 48%).

Analyse élémentaire (C₁₇H₂₆N₃O₂Cl, 0,4 H₂O), % calculés : C 58,83; H 7,78;

- 25 N 12,11; Cl 10,21; % trouvés : C 58,84; H 7,56; N 11,81; Cl 11,07

 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm) : 0,97 t, 3H; 1,65 m, 4H; 2,09 t, 2H; 2,96 m, 6H;

 3,93 m, 2H; 6,68 dd, 1H; 7,04-7,23 m, 3H; 7,84 s, 1H; 8,03 s, 3H; 10,78 s, 1H

 Point de fusion : 184°C
- 30 Exemple 26 Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]pentanemitrile

26A - 5-{3-[2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-yloxy}-pentanenitrile.

Le composé 26A est préparé à partir du 5-bromovaleronitrile (1,9 ml; 16,29 mmol) et du composé 1A selon la procédure décrite pour la préparation du produit 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (40:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle (2,94 g; 91%).

- 10 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,35 s, 9H; 1,74 m, 4H; 2,56 t, 2H; 2,72 t, 2H; 3,14 m, 2H; 3,97 t, 2H; 6,68 dd, 1H; 6,82-7,32 m, 4H; 10,60 s, 1H.

 26 Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanenitrile.

 Le composé 26A (600 mg; 1,67 mmol) est ensuite déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.
- Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 26 (304 mg; 62%).

Analyse élémentaire (C₁₅H₂₀N₃O₁Cl), % calculés : C 61,32; H 6,86; N 14,30;

20 Cl 12,07; % trouyés: C 60,87; H 6,77; N 13,96; Cl 11,37

RMN 1H, DMSO-d6 (ppm): 1,78 m, 4H; 2,61 t, 2H; 3,01 m, 4H; 4,02 t, 2H; 6,74 dd, 1H; 7,10-7,28 m, 3H; 8,06 s, 3H; 10,83 s, 1H.

Point de fusion: 182°C

25 Exemple 27 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]pentylamine

27

27A - 5-{3-[2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-yloxy}-pentylamine
Le composé 26A (2,34 g; 6,55 mmol) en solution dans le tétrahydrofurane (88 ml), en présence d'ammoniaque (5,9 ml) et de Nickel de Raney (2 spatules), est soumis à une pression atmosphérique d'hydrogène pendant 26 heures.

5 Le mélange est alors filtré sur célite et le solvant évaporé à sec. Le sirop obtenu est purifié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v).

Le produit pur est obtenu sous forme de sirop incolore (1,27 g; 54%).

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,40-1,70 m, 15H; 2,56-3,25 m, 6H; 3,97 t, 2H;

10 6,70 dd, 1H; 7,01-7,28 m, 4H; 10,58 s, 1H.

27 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentylamine

Le produit <u>27A</u> (522 mg; 1,44 mmol) est déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de <u>1B</u>.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (75:20:5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de cristaux blancs qui conduisent, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 27 (307 mg; 62%).

Analyse élémentaire (C₁₅H₂₅N₃O₁Cl₂), % calculés : C 52,21; H 7,65; N 12,18; Cl 20,55; % trouvés : C 52,07; H 7,30; N 11,83; Cl 19,27

20 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,48-1,73 m, 6H; 2,78 t, 2H; 2,98 m, 4H; 3,97 t, 2H; 6,71 dd, 1H; 7,09-7,26 m, 3H; 7,81 large s, 6H; 10,83 s, 1H.

Point de fusion: 123°C

Exemple 28 - Chlorhydrate du N-{5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]25 pentyl}-méthanesulfonamide

30 Le produit 28 est préparé à partir du composé 27A (559 mg; 1,54 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 19.

Le produit brut est ensuite déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop jaune pâle qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 28 (396 mg; 68%).

Analyse élémentaire (C₁₆H₂₆N₃O₃S₁Cl), % calculés : C 51,12; H 6,97; N 11,18; Cl 9,43; % trouvés : C 51,23; H 6,97; N 10,78; Cl 9,69

RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,52 m, 4H; 1,71 m, 2H; 2,88-2,99 m, 9H; 3,97 t,

10 2H; 6,72 dd, 1H; 6,98-7,27 m, 4H; 8,02 s, 3H; 10,81 s, 1H.

Point de fusion: 147°C

Exemple 29 - Chlorhydrate du (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate de méthyle

15

20

29A - (±)-{3-[2-N-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-yloxy}-phényl-acétate de méthyle

Le composé 29A est obtenu à partir du (±)-α-bromophénylacétate de méthyle (5,1 ml; 32,56 mmol) et du composé 1A (5 g; 18,09 mmol) suivant la méthode décrite pour la préparation du produit 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange hexane/acétate d'éthyle (2 :1 puis 1:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de mousse rose (5,95 g; 77%).

RMN 1H, CDCl₃ (ppm): 1,45 s, 9H; 2,87 t, 2H; 3,40 m, 2H; 3,75 s, 3H; 5,70 s, 1H; 6,85-7,66 m, 9H; 8,14 s, 1H.

29 - Chlorhydrate du (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phéπyl-acétate de 30 méthyle

Le composé 29A (500 mg; 1,18 mmol) est déprotégé selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 1 à partir de 1B.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (80:19,5:0,5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 29 (237 mg; 60%).

Analyse élémentaire (C₁₉H₂₁N₂O₃Cl), % calculés : C 63,24; H 5,87; N 7,76; % trouvés : C 63,21; H 5,81; N 7,78

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 2,98 m, 4H; 3,65 s, 3H; 5,98 s, 1H; 6,82 dd, 1H; 7,11-7,62 m, 8H; 8,08 s, 3H; 10,89 s, 1H.

Point de fusion: 193°C (décomposition)

Exemple 30 - Chlorhydrate du (\pm) -2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-2-phényl-éthanol.

15

5

10

Le composé 29A (400 mg; 0,96 mmol) en solution dans le tétrahydrofurane anhydre (10 ml) est traité, sous azote et à 0°C, par l'hydrure d'aluminium lithium (72 mg; 1,92 mmol). Le milieu est agité à température ambiante pendant 3 heures. Le mélange est ensuite traité par un mélange sulfate de sodium / eau afin d'hydrolyser l'excès de réactif. La pâte formée est filtrée sur célite puis celle-ci est lavée au tétrahydrofurane et à l'acétate d'éthyle. Les solvants sont évaporés sous pression réduite pour conduire à un sirop brun. Ce sirop est purifié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (15:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop brun (398 mg; 84%).

Ce sirop est ensuite repris dans le dichlorométhane (5 ml) et traité par une solution d'acide chlorhydrique dans l'éther en présence de quelques gouttes d'eau. Après 1 heure les cristaux blancs formés sont isolés pour conduire au composé 30 (150 mg, 46%).

Analyse élémentaire ($C_{18}H_{21}N_{2}O_{2}Cl$, 0,4 $H_{2}O$), % calculés : C 63,58; H 6,46; N 8,24; % trouvés : C 63,81; H 6,20; N 8,03

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 2,94 m, 4H; 3,57-3,83 m, 2H; 5,10 m, 1H; 6,74 dd, 1H; 7,04-7,46 m, 8H; 7,95 s, 3H; 10,76 s, 1H.

5 Point de fusion: 200°C

Exemple 31 - Chlorhydrate de l'acide (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétique

10

31A - Acide (±)-{3-[2-(terbutoxycarbonyl)-amino-éthyl]-1H-indol-5-yloxy}-phényl-acétique

- 15 Le composé 29A (600 mg; 1,41 mmol) en solution dans l'éthanol (6 ml) est traité par la potasse (316 mg; 5,6 mmol) à température ambiante pendant 1h30.
 Le milieu est ensuite dilué à l'acétate d'éthyle et lavé par une solution normale d'acide chlorhydrique jusqu'à pH 3. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec.
- Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol (5:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop donnant une mousse beige à l'évaporation (578 mg; 99%).

 Analyse élémentaire (C₂₃H₂₆N₂O₅, 0,5 H₂O), % calculés : C 65,86; H 6,49; N 6,68; % trouvés : C 66,00; H 6,61; N 6,23
- 25 <u>RMN ¹H. CDCl₃ (ppm)</u>: 1,42 s, 9H; 2,81 t, 2H; 3,35 m, 2H; 5,68 s, 1H; 6,90-7,67 m, 9H; 8,03 s, 1H

31 - Chlorhydrate de l'acide (\pm) -[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétique

Ce produit est repris dans le dichlorométhane (8 ml) et traité par une solution d'acide chlorhydrique dans l'éther en présence de quelques gouttes d'eau. Après

20mn les cristaux beiges formés sont isolés pour conduire au composé 31 (472 mg; 96%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₁₉N₂O₃Cl, 0,5 H₂O), % calculés : C 60,76; H 5,67; N 5,87; % trouvés : C 60,63; H 5,65; N 7,48

5 <u>RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 2,97 m, 4H; 5,82 s, 1H; 6,80 dd, 1H; 7,15-7,62 m, 8H; 8,06 s, 3H; 10,88 s, 1H; 13,06 large s, 1H.

Point de fusion: 178°C

Exemple 32 - Chlorhydrate du (±)-2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-2-10 phényl-acétamide

- Le composé 29A (600 mg; 1,41 mmol) en solution dans l'éthanol (4 ml), en présence d'ammoniaque (6 ml) et de chlorure d'ammonium (1 g), est chauffé à 65°C pendant 17 heures. Après ce temps l'ammoniaque (2 ml) et le chlorure d'ammonium (1 g) sont de nouveau additionnés et le mélange est chauffé 20 heures de plus.
- Le milieu est ensuite évaporé à sec; le sirop est repris dans l'acétate d'éthyle et lavé à l'eau puis par une solution saturée de chlorure de sodium. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est purifié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (10:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de mousse blanche (455 mg; 52%).

Ce produit est ensuite repris dans le dichlorométhane (6 ml) et traité par une solution d'acide chlorhydrique dans l'éther en présence de quelques gouttes d'eau. Après 20 mn les cristaux blancs formés sont isolés pour conduire au composé 32 (271 mg; 76%).

Analyse élémentaire (C₁₈H₂₀N₃O₂Cl, 0,8 H₂O), % calculés : C 60,02; H 6,04;

N 11,66; % trouvés : C 60,10; H 5,83; N 11,42

RMN_1H. DMSO-d6 (ppm): 3,01 m, 4H; 5,66 s, 1H; 6,84 dd, 1H; 7,18-7,87 m,

8H: 8,09 s, 3H: 10,86 d, 1H.

5 Point de fusion: 130°C

Exemple 33 - Chlorhydrate du (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate d'éthyle

10

Le composé 31A (200 mg; 0,487 mmol) en solution dans l'éthanol (3 ml) est traité par une solution d'acide chlorhydrique dans l'éther (excès). Après 1 heure d'agitation à température ambiante le mélange est évaporé à sec et coévaporé deux fois avec du toluène (10 ml). Le solide obtenu est recristallisé dans l'éthanol pour conduire au composé 33 sous forme de poudre blanche (120 mg; 71%).

Analyse élémentaire (C₂₀H₂₃N₂O₃Cl), % calculés : C 64,08; H 6,18; N 7,47; %

20 <u>trouvés</u> : C 63,68; H 6,14; N 7,42

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,12 t, 3H; 2,96 m, 4H; 4,12 q, 2H; 5,93 s, 1H;

6,82 dd, 1H; 7,14-7,61 m, 8H; 7,99 s, 3H; 10,89 s, 1H.

Point de fusion: 253°C

25 Exemple 34 - Chlorhydrate du (+)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate d'éthyle et chlorhydrate du (-)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate d'éthyle

Sito NH, HCI

38

34

La séparation des deux énantiomères du composé 33 est réalisée par dérivatisation du composé 31A par le (R)-(-)-2-phénylglycinol, séparation des diastéréoisomères et formation des esters énantiomériquement purs.

Sur le composé 31A (1 g; 2,44 mmol) en solution dans le dichlorométhane (2,4 ml) sont additionnés successivement du PyBOP (1,40 g; 2;68 mmol), le (R)-(-)-2-phénylglycinol (367 mg; 2,68 mmol) et de la diisopropyléthylamine (0,64 ml; 3,66 mmol). Le mélange est agité à température ambiante pendant 2 heures puis évaporé à sec. Le sirop obtenu est repris dans le dichlorométhane, et lavé à l'eau; la phase

Les deux diastéréoisomères obtenus sont séparés sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétate d'éthyle (4:1; v/v).

Chacun des deux produits obtenus est ensuite solubilisé dans un mélange éthanol/dioxanne (1:5; v/v) et traité par l'acide sulfurique concentré (excès) à 100°C pendant 1 heure.

organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec.

Les milieux sont ensuite évaporés à sec, repris au dichlorométhane, lavés par une solution saturée de bicarbonate de soude puis à l'eau. Les phases organiques sont séchées sur sulfate de sodium, filtrées et évaporées à sec.

Les sirops obtenus sont purifiés sur colonnes de gel de silice éluées par un mélange chloroforme/méthanol/ammoniaque (80:18,5:1,5; v/v).

Le premier produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 34A (105 mg; 24%).

Analyse élémentaire (C₂₀H₂₃N₂O₃Cl), % calculés: C 64,08; H 6,18; N 7,47; %

25 <u>trouvés</u>: C 63,90; H 6,26; N 7,16

<u>RMN 1H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 1,11 t, 3H; 2,96 m, 4H; 4,11 m, 2H; 5,92 s, 1H; 6,86 dd, 1H; 7,14-7,60 m, 8H; 7,93 large s, 3H; 10,89 s, 1H.

Point de fusion: 200°C

Pouvoir rotatoire: $[\alpha]_D + 62$ (MeOH, c = 0.1)

Le second produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 34B (51 mg; 12%).

Analyse élémentaire (C₂₀H₂₉N₂O₃Cl), % calculés : C 64,08; H 6,18; N 7,47; % trouvés : C 63,20; H 6,24; N 7,13

5 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,11 t, 3H; 2,97 m, 4H; 4,11 m, 2H; 5,92 s, 1H; 6,85 dd, 1H; 7,14-7,60 m, 8H; 8,06 s, 3H; 10,89 s, 1H.

Point de fusion: 225°C

Pouvoir rotatoire: $[\alpha]_D$ - 58° (MeOH; c = 0.12)

10 Exemple 35 - Chlorhydrate du 5-[3-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle

15

35A - 3-(N-terbutoxycarbonyl-1,2,3,6-tétrahydro-pyridin-4-yl)-1H-indol-5-ol Sur une solution de sodium (4,8 g; 210 mmol) dans le méthanol sec (130 ml) sont ajoutés à température ambiante le 5-hydroxy-indole (4 g; 30,04 mmol) et la Nterbutoxycarbonyl-pipéridone (8,9 g; 45,1 mmol).

Le mélange est chauffé au reflux pendant 6 heures puis la solution est concentrée par évaporation sous pression réduite. Le sirop obtenu est repris dans le dichlorométhane, lavé par une solution molaire d'acide chlorhydrique puis à l'eau; la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (10:1; v/v) puis dichlorométhane/méthanol (20;1; v/v). Le produit pur est isolé sou forme de poudre rose (6,35 g; 67%).

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,40 s, 9H; 2,46 m, 2H; 3,51 t, 2H; 3,99 m, 2H; 5,94 m, 1H; 6,58 dd, 1H; 7,10-7,29 m, 3H; 8,65 s, 1H; 10,84 s, 1H.

Point de fusion: 224-226°C

30 35B - 3-(N-terbutoxycarbonyl-piperidin-4-yl)-1H-indol-5-ol

Le composé 35A (5 g; 15,9 mmol) en solution dans le méthanol (100 ml) en présence d'une quantité catalytique d'oxyde de platine (4 spatules) est hydrogéné sous 40 psi dans un appareil de Parr pendant 1 nuit.

La solution est ensuite filtrée sur célite puis évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (10:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore cristallisant dans l'éther pour donner une poudre blanche (4,17 g; 83%).

Analyse élémentaire (C18H24N2O3), % calculés: C 68,33; H 7,65; N 8,85; %

10 RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,40-1,54 m, 11H; 1,84 m, 2H; 2,79 m, 3H; 4,00 m, 2H; 6,53 dd, 1H; 6,81 d, 1H; 6,96 d, 1H; 7,07 d, 1H; 8,53 s, 1H; 10,45 s, 1H.

Point de fusion: 170°C

trouvés : C 68,35; H 7,71; N 8,86

35C - 3-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-1H-indol-5-ol

- Le composé 35B (1 g; 3,16 mmol) en solution dans le tétrahydrofurane anhydre (30 ml) est traité, sous azote et à température ambiante, par une solution molaire d'hydrure de lithium aluminium (6,3 ml; 6,32 mmol). Le mélange est chauffé à 65°C pendant 3 heures puis ramené à 0°C et traité par un mélange sulfate de sodium / eau. La pâte formée est filtrée sur célite et le filtrat est évaporé à sec pour
- donner une poudre blanche (625 mg; 86%). Ce produit est utilisé sans purification pour l'étape suivante.

RMN 1H. DMSO-d6 (ppm): 1,58-2,07 m, 6H; 2,21 s, 3H; 2,58 m, 1H; 2,83 d, 2H; 6,59 dd, 1H; 6,84 d, 1H; 6,96 d, 1H; 7,09 d, 1H; 8,55 s, 1H; 10,44 s, 1H.

35 - Chlorhydrate du 5-[3-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate

25 d'éthyle

Le composé 35C (120 mg; 0,52 mmol) en solution dans le diméthylformamide sec (3 ml) est traité par le carbonate de césium (255 mg; 0,78 mmol) à température ambiante pendant 15 minutes. Le 5-bromovalérate d'éthyle (100 μ l; 0,62 mmol) est ensuite additionné et le mélange est agité à température ambiante pendant 4 heures.

Le milieu est dilué à l'acétate d'éthyle et lavé à l'eau puis par une solution saturée de chlorure de sodium.

La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est obtenu

sous forme de solide jaune qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 35 (98 mg; 48%).

Analyse élémentaire (C₂₁H₃₁N₂O₃Cl, 1,5 H₂O), % calculés : C 59,78; H 8,12; N 6,64; Cl 8,40; % trouvés : C 59,98; H 7,88; N 6,43; Cl 9,00.

5 RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,18 t, 3H; 1,72 large s, 4H; 2,08 large s, 4H; 2,38 t, 2H; 2,78 s, 3H; 3,09 m, 3H; 3,45 m, 2H; 3,99-4,11 m, 4H; 6,71 dd, 1H; 7,09-7,26 m, 3H; 10,44 s, 1H; 10,74 s, 1H.

Exemple 36 - Chlorhydrate du 5-(3-amino-1,2,3,4-tétrahydrocarbazole-6-10 yloxy)-pentanoate d'éthyle

36

15

20

25

Le N-phtalimide du 3-amino-1,2,3,4-tétrahydro-6-hydroxycarbazole (Référence : G.E.A. COOMBES et al. J. Chem. Soc., n°2, 1970, 325-326) (1 g; 3,01 mmol) en solution dans le diméthylformamide (6 ml) en présence de carbonate de césium (1,47 g; 4,5 mmol) est traité par le 5-bromovalérate d'éthyle (0,86 ml; 5,4 mmol) à 70°C pendant une muit.

Le milieu est dilué à l'acétate d'éthyle et lavé à l'eau puis par une solution saturée de chlorure de sodium. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/acétone (100:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop vert (850 mg; 61%).

Ce produit (212 mg; 0,46 mmol) est déprotégé par chauffage à 90°C dans l'éthylène diamine (3,3 ml) pendant 2 heures. Le milieu est coévaporé 4 fois au toluène et les cristaux orangés obtenus sont ensuite purifiés sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (90:9:1; v/v).

Le produit pur est isolé sous forme de cristaux jaunes qui conduisent, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 36 (241 mg; 66%).

Analyse élémentaire: (C₁₉H₂₇N₂O₃Cl, 0,7 H₂O), % calculés: C 60,13; H 7,54; N 7,38; % trouvés: C 60,13; H 7,20; N 7,57.

RMN ¹H. DMSO-d6 (ppm): 1,16 t, 3H; 1,68 m, 4H; 1,91 m, 1H; 2,15 m, 1H; 2,35 t, 2H; 2,58-2,79 m, 3H; 3,03 dd, 1H; 3,44 m, 1H; 3,92 t, 2H; 4,02 q, 2H; 6,61 dd, 1H; 6,82 d, 1H; 7,10 d, 1H; 8,37 s, 3H; 10,66 s, 1H.

Point de fusion: 114°C

Exemple 37 - Chlorhydrate du (R)-5-[3-(N-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle.

10

25

5

37A - (R)-5-hydroxy-3-(N-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indole

Le (R)-5-méthoxy-3-(N-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indole (Référence: J.E. Macor et al.: J. Med. Chem. 1992, 35, 4503-4505) (800 mg; 3,27 mmol) en solution dans le dichlorométhane anhydre (32 ml) est traité, sous azote et à -78°C, par une solution 1M de tribromure de bore (13 ml; 13,2 mmol). Le mélange est agité 2 heures à -78°C puis une heure à température ambiante puis ramenée à -78°C pour être traitée par 4 ml d'éthanol. Le milieu est évaporé à sec et le sirop obtenu est purifié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/ méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore (429 mg; 57%).

<u>RMN. ¹H. DMSO-d6 (ppm)</u>: 1,45-1,62 m, 4H; 2,03 m, 1H; 2,34-2,43 m, 5H; 2,92 m, 2H; 6,55 dd, 1H; 6,79 d, 1H; 7,01 d, 1H; 7,08 d, 1H; 8,56 s, 1H; 10,44 s, 1H.

37 - Chlorhydrate du (R)-5-[3-(N-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle.

Le composé <u>37A</u> (250 mg; 1,08 mmol) en solution dans le diméthylformamide (2 ml) en présence de carbonate de césium (528 mg; 1,62 mmol) est traité par le 5-30 bromovalérate d'éthyle (0,31 ml; 1,9 mmol) à 60°C pendant une nuit.

Le mélange est filtrée sur célite et évaporé à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange

dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1; v/v). Le produit pur conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 37 (216 mg; 53%).

5 Exemple 38 - Chlorhydrate du 5-[3-(2-{N-2-méthoxyéthyl}-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-N-éthylpentanamide.

10

Le composé 25 (200 mg; 0,66 mmol), sous forme de base, en solution dans le dichlorométhane anhydre (4 ml) en présence de triéthylamine (0,138 ml; 0,99 mmol) est traité à 0°C par le 2-bromométhoxyéthane (68 μ l; 0,73 mmol). Le mélange est ensuite agité à température ambiante pendant 2 heures. Le milieu est dilué au dichlorométhane, lavé à l'eau puis par une solution saturée de chlorure de sodium. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est purifié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque (85:14:1;v/v). Le produit de monoalkylation est séparé du produit de dialkylation et conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 38 (60 mg; 25%).

Exemple 39 -Chlorhydrate du N-{6-[3-(2-N-méthyl-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexyl}-méthane sulfonamide

20

Le produit 12 sous sa forme protégé (-NHBOC) (300 mg; 0.66 mmol) en solution dans le tétrahydrofurane anhydre (5 ml) est traité à température

ambiante par une solution (1M) d'hydrure de lithium et d'aluminium dans le THF (2.64 ml; 2.64 mmol). Le mélange est chauffé à 50°C pendant 4 heures puis ramené à température ambiante et neutralisé par addition d'un mélange sulfate de sodium/eau. Le milieu est filtré sur célite et le filtrat est évaporé à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane-méthanol-ammoniaque (80/18.5/1.5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme d'un sirop qui conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 39 (93 mg; 35 %).

10

5

Exemple 40 - Chlorhydrate du N-{6-[3-(2-N-diméthyl-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexyl-méthane sulfonamide

Sur le produit 19 (1.08 g; 3.05 mmol) en solution dans le méthanol (43 ml) à - 4°C en présence de cyanoborohydrure de sodium (384 mg; 6.11 mmol) et d'acide acétique glacial (0.87 ml; 15.2 mmol) est additionnée goutte à goutte et en 10 minutes la formaldéhyde (38 % dans l'eau) (0.60 ml; 7.64

mmol). Après 20 minutes d'agitation à 0°C et 1 h 20 à température ambiante une solution saturée de carbonate de potassium est additionnée puis le mélange est évaporé à sec. Le sirop est repris en dichlorométhane et lavé à l'eau. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtrée et évaporée à sec. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane-méthanol-ammoniaque (90/9.5/0.5; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop incolore qui

conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 40 sous forme de poudre blanche (880 mg; 69 %).

Amalyse élémentaire (C19H32N3O35Cl, 0.2EtOH):

% calculés : C = 54.54; H = 7.83; N = 9.84; Cl = 8.30

30 % trouvés : C = 54.73 ; H = 7.84 ; N = 9.67 ; Cl = 8.40

RMN ¹H, DMSO-d₆ (ppm): 1.39-1.51 m, 6H; 1.68-1.75 m, 2H; 2.80 s, 6H; 2.86 s, 3H; 2.93 m, 2H; 3.06-3.10 m, 2H; 3.22-3.29 m, 2H; 3.96 t, 2H; 6.72 dd, 1H; 6.97 t, 1H; 7.14 dd, 2H; 7.22 d, 1H; 10.62 large s, 1H; 10.81 s, 1H

5 Point de fusion: 160°C

Exemple 41 - Chlorhydrate de la (R)-N-{6-[3-(1-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy-hexyl]-méthanesulfonamide

10 41A : (R)-6-[3-(1-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanenitrile

Le composé 41A est préparé à partir du composé 37A (500 mg; 2.16 mmol) et de 6-bromocapronitrile (685 mg; 3.89 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 37.

Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane-méthanol-ammoniaque (85/14/1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop (456 mg; 65 %).

41B : (R)-6-[3-(1-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexylamine

- Le composé 41B est préparé à partir du composé 41A (450 mg; 1.38 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 18A. Le produit brut obtenu (440 mg; 97 %) est engagé directement dans l'étape suivante.

 41: Chlorhydrate de la (R)-N-{6-[3-(1-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy-hexyl]-méthanesulfonamide
- Le composé 41 est préparé à partir de l'amine 41B (440 mg; 1.34 mmol) et de chlorure de mésyle (124 μl; 1.6 mmol) selon la méthode décrite pour la préparation de l'exemple 19. Le sirop obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice éluée par un mélange dichlorométhane-méthanol-ammoniaque (85/14/1; v/v). Le produit pur est isolé sous forme de sirop qui
 conduit, après traitement à l'acide chlorhydrique dans l'éther, au composé 41 (392 mg; 72 %)

RESULTATS BIOLOGIQUES

Les récepteurs humains $5HT_{1D\alpha}$ et $5HT_{1D\beta}$ ont été clonés selon les séquences publiées par M. Hamblin et M. Metcalf, Mol. Pharmacol., <u>40</u>, 143 (1991) et Weinshenk et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. <u>89</u>, 3630 (1992).

La transfection transitoire et la transfection permanente de gènes de ces récepteurs a été réalisée dans des lignées cellulaires Cos-7 et CHO-K₁ en utilisant un électroporateur.

La lignée cellulaire HeLa HA7 exprimant le récepteur 5HT_{1A} humain a été obtenue de Tulco (Duke Univ., Durham, N.C., USA) et cultivée selon la méthode de Fargin et coll., J. Biol. Chem. 264, 14848 (1989).

L'étude de la liaison des dérivés de la présente invention avec les récepteurs $5HT_{1D\alpha}$, $5HT_{1D\beta}$ et $5HT_{1A}$ humains a été réalisée selon la méthode décrite par P. Pauwels et C. Palmier (Neuropharmacology, 33, 67, 1994).

Les milieux d'incubation pour ces mesures de liaison comprennent 0,4 ml de préparation de membrane cellulaire, 0,05 ml d'un ligand tritié [[3H]-5CT (concentration finale : 2 nM) pour les récepteurs 5HT_{1Dα} et 5HT_{1Dβ} et [3H]-8OH-DPAT (concentration finale : 1 nM) pour le récepteur 5HT1A] et 0,05 ml de la molécule à tester (concentrations finales : 0,1 à 1000 nM) ou 10 μM (concentration finale) de sérotonine (5HT_{1Dα} et 5HT_{1Dβ}) ou 1 μM (concentration finale) de spiroxatrine (5HT1A).

Résultats obtenus: les quelques exemples qui suivent, choisis parmi les composés de la présente invention illustrent le profil des composés de la présente invention quant à leur liaison aux récepteurs 5HT_{1D} et 5HT_{1A} humains:

•				
	Ki (nM)			
exemples	$5HT_{1D\alpha}$	5HT _{1DB}	5HT _{1A}	
<u> 16</u>	1.5	0.7	9	
17	2.2	2.6	24.3	
18	2.4	2	78.6	
19	1.1	0.7	11.5	
<u>20</u>	2	1.1	46.5	
<u>23</u>	0.9	0.4	40	
Sumatriptan	9	26	440	
· Naratriptan	1.6	2	46	

Les dérivés de la présente invention sont en outre capables, comme la sérotonine, d'induire la contraction des anneaux de veine saphène de lapin médiée par les récepteurs "5HT_{1-like}".

La technique mise en oeuvre a été adaptée de Van Heuven-Nolsen D. et al., Eur.

J. Pharmacol. 191, 375-382 (1990) et de Martin G.R. et Mc Lennan S.J., Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. 342, 111-119 (1990) et permet donc de déterminer une valeur de pD₂ et un E_{max} relatif à la sérotonine pour chaque produit testé.

Les quelques exemples qui suivent, choisis parmi les composés de la présente invention, mettent en évidence leur profil agoniste dans ce modèle en comparaison avec le sumatriptan et le naratriptan.

Contraction de la veine saphène de lapin

exemples	pD ₂	E _{max} relatif*
· <u>12</u>	6.16	0.8
13	6.51	1.2
16	6.62	1.36
19	7.8	1
Sumatriptan	5.75	1.26
Naratriptan	5.54	1

- * rapport entre le E_{max} des composés cités et le E_{max} de la sérotonine.
- 15 Ces résultats biologiques illustrent l'intérêt des composés de la présente invention, puisque, comme le montre les exemples ci-dessus, ils se comparent favorablement au sumatriptan et au naratriptan quant à leur liaison aux récepteurs 5HT_{1D} humains et à leur efficacité comme agonistes dans le modèle de la contraction de la veine saphène de lapin.
- Les éthers aromatiques dérivés d'indoles faisant partie de cette invention sont des composés nouveaux ayant une très haute affinité et une très bonne sélectivité pour les récepteurs communément appelés 5HT_{1-like} et plus particulièrement pour les récepteurs appelés 5HT_{1B} et 5HT_{1D}, selon la nouvelle nomenclature récemment proposée par P. Humphrey, P. Hartig et D. Hoyer (TIPS, 14, 233-236, 1993).
- 25. En thérapeutique humaine, les composés de formule générale (I) selon l'invention sont particulièrement utiles pour le traitement et la prévention des désordres liés à la sérotonine au niveau du système nerveux central et du système vasculaire. Ces

15

20

30

composés peuvent donc être utilisés dans le traitement et la prévention de la dépression, des désordres compulsifs obsessionnels, des attaques de panique, de la boulimie et de l'anorexie, de l'agressivité, de l'alcoolisme, du tabagisme, de l'hypertension, de la nausée, du dysfonctionnement sexuel, du comportement asocial, de l'anxiété, de la migraine, de l'algie vasculaire de la face et des céphalées chroniques vasculaires, de la spasticité, de la maladie de Parkinson ou d'Alzheimer et des troubles de la mémoire.

La présente invention concerne également les médicaments constitués par au moins un composé de formule (I) à l'état pur ou sous forme d'une composition dans laquelle il est associé à tout autre produit pharmaceutiquement compatible, pouvant être inerte ou physiologiquement actif. Les médicaments selon l'invention peuvent être employés par voie orale, nasale, parentérale, rectale ou topique.

Comme compositions solides pour administration orale, peuvent être utilisés des comprimés, des pilules, des poudres (capsules de gélatine, cachets) ou des granulés. Dans ces compositions, le principe actif selon l'invention est mélangé à un ou plusieurs diluants inertes, tels que amidon, cellulose, saccharose, lactose ou silice, sous courant d'argon. Ces compositions peuvent également comprendre des substances autres que les diluants, par exemple un ou plusieurs lubrifiants tels que le stéarate de magnésium ou le talc, un colorant, un enrobage (dragées) ou un vernis.

Comme compositions liquides pour administration orale, on peut utiliser des solutions, des suspensions, des émulsions, des sirops et des élixirs pharmaceutiquement acceptables contenant des diluants inertes tels que l'eau, l'éthanol, le glycérol, les huiles végétales ou l'huile de paraffine.

Ces compositions peuvent comprendre des substances autres que les diluants, par exemple des produits mouillants, édulcorants, épaississants, aromatisants ou stabilisants.

Les compositions stériles pour administration parentérale, peuvent être de préférence des solutions aqueuses ou non aqueuses, des suspensions ou des émulsions. Comme solvant ou véhicule, on peut employer l'eau, le propylène glycol, un polyéthylène glycol, des huiles végétales, en particulier l'huile d'olive, des esters organiques injectables, par exemple l'oléate d'éthyle ou autres solvants organiques convenables. Ces compositions peuvent également contenir des adjuvants, en particulier des agents mouillants, isotonisants, émulsifiants,

10

15

20

25

dispersants et stabilisants. La stérilisation peut se faire de plusieurs façons, par exemple par filtration aseptisante, en incorporant à la composition des agents stérilisants, par irradiation ou par chauffage. Elles peuvent également être préparées sous forme de compositions solides stériles qui peuvent être dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile ou tout autre milieu stérile injectable.

Les compositions pour administration rectale sont les suppositoires ou les capsules rectales qui contiennent, outre le produit actif, des excipients tels que le beurre de cacao, des glycérides semi-synthétiques ou des polyéthylène glycols.

Les compositions pour administration topique peuvent être par exemple des crèmes, lotions, collyres, collutoires, gouttes nasales ou aérosols.

Les doses dépendent de l'effet recherché, de la durée du traitement et de la voie d'administration utilisée; elles sont généralement comprises entre 0,001 g et 1 g (de préférence comprises entre 0,005 g et 0,25 g) par jour de préférence par voie orale pour un adulte avec des doses unitaires allant de 0,1 mg à 500 mg de substance active, de préférence de 1 mg à 50 mg.

D'une façon générale, le médecin déterminera la posologie appropriée en fonction de l'âge, du poids et de tous les autres facteurs propres au sujet à traiter. Les exemples suivants illustrent des compositions selon l'invention [dans ces exemples, le terme "composant actif" désigne un ou plusieurs (généralement un) des composés de formule (I) selon la présente invention]:

Comprimés

On peut les préparer par compression directe ou en passant par une granulation au mouillé. Le mode opératoire par compression directe est préféré mais il peut ne pas convenir dans tous les cas selon les doses et les propriétés physiques du composant actif.

A - Par compression directe

		- 3b-	mg pour i comprimé
	composant actif	•	10,0
30	cellulose microcristalline B.P.C.		89,5
	stéarate de magnésium		_0.5
		·	100 0

On passe le composant actif au travers d'un tamis à ouverture de maille de 250 μ m de côté, on mélange avec les excipients et on comprime à l'aide de poinçons de 6,0

mm. On peut préparer des comprimés présentant d'autres résistances mécaniques en modifiant le poids de compression avec utilisation de poinçons appropriés.

B - Granulation au mouillé

5		mg pour un
		comprimé
	composant actif	10,0
	lactose Codex	74,5
	amidon Codex	10,0
10	amidon de maïs prégélatinisé Codex	5,0
	stéarate de magnésium	0.5
	Poids à la compression	100,0

On fait passer le composant actif au travers d'un tamis à ouverture de maille de 250 µm et on mélange avec le lactose, l'amidon et l'amidon prégélatinisé. On humidifie les poudres mélangées par de l'eau purifiée, on met à l'état de granulés, on sèche, on tamise et on mélange avec le stéarate de magnésium. Les granulés lubrifiés sont mis en comprimés comme pour les formules par compression directe. On peut appliquer sur les comprimés une pellicule de revêtement au moyen de matières filmogènes appropriées, par exemple la méthylcellulose ou l'hydroxy-propyl-méthyl-cellulose, selon des techniques classiques. On peut également revêtir les comprimés de sucre.

Capsules

15

20

capsule
10,0
89,5
_0.5
100,0

oune forme d'amidon directement compressible provenant de la firme Colorcon Ltd, Orpington, Kent, Royaume Uni.

On fait passer le composant actif au travers d'un tamis à ouverture de maille de $250 \mu m$ et on mélange avec les autres substances. On introduit le mélange dans des capsules de gélatine dure n°2 sur une machine à remplir appropriée. On peut

préparer d'autres unités de dosage en modifiant le poids de remplissage et, lorsque c'est nécessaire, en changeant la dimension de la capsule.

Sirop

			mg par dose de 5 ml
5	composant actif		10,0
	saccharose Codex		2750,0
	glycérine Codex		500,0
	_tampon)	
	arôme)	•
10	colorant)	q.s.
	préservateur)	
	eau distillée	•	5,0

On dissout le composant actif, le tampon, l'arôme, le colorant et le préservateur dans une partie de l'eau et on ajoute la glycérine. On chauffe le restant de l'eau à 80°C et on y dissout le saccharose puis on refroidit. On combine les deux solutions, on règle le volume et on mélange. Le sirop obtenu est clarifié par filtration.

Suppositoires

15

Composant actif 10,0 mg
20 * Witepsol H15 complément à 1,0 g

* Marque commercialisée pour Adeps Solidus de la Pharmacopée Européenne.

On prépare une suspension du composant actif dans le Witepsol H15 et on l'introduit dans une machine appropriée avec moules à suppositoires de 1 g.

Liquide pour administration par injection intraveineuse

25 g/l composant actif 2,0 eau pour injection Codex complément à 1000,0

On peut ajouter du chlorure de sodium pour régler la tonicité de la solution et régler le pH à la stabilité maximale et/ou pour faciliter la dissolution du composant actif au moyen d'un acide ou d'un alcali dilué ou en ajoutant des sels tampons appropriés. On prépare la solution, on la clarifie et on l'introduit dans des ampoules de dimension appropriée qu'on scelle par fusion du verre. On peut également stériliser le liquide pour injection par chauffage à l'autoclave selon l'un des cycles acceptables. On peut également stériliser la solution par filtration et

30

25

introduire en ampoule stérile dans des conditions aseptiques. La solution peut être introduite dans les ampoules en atmosphère gazeuse.

Cartouches pour inhalation

5 composant actif micronisé 1,0 lactose Codex 39.0

Le composant actif est micronisé dans un broyeur à énergie de fluide et mis à l'état de fines particules avant mélange avec du lactose pour comprimés dans un mélangeur à haute énergie. Le mélange pulvérulent est introduit en capsules de gélatine dure n°3 sur une machine à encapsuler appropriée. Le contenu des cartouches est administré à l'aide d'un inhalateur à poudre.

Aérosol sous pression à valve doseuse

		mg/dose	pour 1 boîte
15	composant actif micronisé	0,500	120 mg
	acide oléique Codex	0,050	12 mg
	trichlorofluorométhane pour usage		
	pharmaceutique	22,25	5,34 g
	dichlorodifluorométhane pour usage		•
20	pharmaceutique	60,90	14,62 g

Le composant actif est micronisé dans un broyeur à énergie de fluide et mis à l'état de fines particules. On mélange l'acide oléique avec le trichlorofluorométhane à une température de 10-15°C et on introduit dans la solution à l'aide d'un mélangeur à haut effet de cisaillement le médicament micronisé. La suspension est introduite en quantité mesurée dans des boîtes aérosol en aluminium sur lesquelles on fixe des valves doseuses appropriées délivrant une dose de 85 mg de la suspension ; le dichlorodifluorométhane est introduit dans les boîtes par injection au travers des valves.

REVENDICATIONS

1- Composés répondant à la formule générale (I)

$$R_2$$
 R_2
 R_3
 (I)

5

dans laquelle

R1 représente un reste aminé correspondant à l'une des formules (i) à (vi) :

10

dans lesquelles n représente un nombre entier compris entre 1 et 5.

R4 représente un hydrogène, un groupement alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone ou un résidu du type (CH₂)_mOR' dans lequel m représente un nombre entier compris entre 1 et 5, et R' un groupement alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone.

R5 représente un hydrogène, ou un groupement alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone.

 R_2 représente un hydrogène, ou, R_1 et R_2 , pris ensemble, forment un cycle à 6 atomes de carbone substitué par une fonction amine (NR₄R₅).

20

15

20

R₃ représente un hydrogène, un résidu alkyle comprenant de 1 à 5 atomes de carbone ou un résidu aromatique tel qu'un phényle substitué.

X peut être omis ou représenter soit une chaîne alkyle linéaire ou ramifiée comprenant de 1 à 8 atomes de carbone soit un résidu aromatique tel qu'un phényle ou un hétérocycle ou encore un arylalkyle comprenant de 1 à 10 atomes de carbone pouvant être diversement substitués en diverses positions par un groupe alkyle linéaire ou ramifié comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, un oxygène, un aryle, un halogène, un alcool, un éther, un ester, un nitrile, un nitro, une cétone, un thiol, un thioéther, une amine.

- Y représente un résidu carbonylé (COR6), sulfonylé (SO₂R6), oxygéné (OR7), aminé (NHR8), nitrile (CN), nitro (NO₂), oxime (C=NOH) ou hydroxylamine (NHOH) dans lesquels R6 représente R'6, OR'6 ou NHR"6 où R'6 et R"6 représentent une chaîne alkyle linéaire ou ramifiée de 1 à 8 atomes de carbone, un cycloalkyle de 4 à 10 atomes de carbone, un résidu aromatique tel qu'un phényle, un benzyle, ou un phénétyle diversement substitués, R7 représente R'6, COR'6, COR'6 ou CONHR'6 et R8 représente un hydrogène ou un résidu tel que R"6, COR'6, CO₂R'6, CONHR'6, SO₂R'6 ou SO₂NR'6R"6 avec les restrictions suivantes:
 - lorsque Y représente COR6, lorsque X est omis et lorsque R3 représente un hydrogène, alors R1 doit être différent de CH2CH2N(R4R5).
 - ➤ lorsque.R*6 représente un reste aromatique, alors R1 doit être différent de CH2CH2N(R4R5) et
 - > Y est différent d'un groupe alkoxy.
- 25 leurs sels, hydrates, solvats et bioprécurseurs acceptables pour l'usage thérapeutique.

Les composés de formule (I) contenant 1 ou plusieurs centres asymétriques présentent des formes isomères. Les racémiques et les énantiomères purs de ces composés font également partie de cette invention.

- 2- Un composé de formule (I) selon la revendication 1, sélectionné parmi : 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate d'éthyle.
 - 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de méthyle.
 - {4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-phényl}-méthanol.
 - 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de propyle.

- 2-[5-(4-nitro-benzyloxy)-1H-indol-3-yl]-éthylamine.
- 2-[5-(4-méthyl-3-nitro-benzyloxy)-1H-indol-3-yl]-éthylamine.
- 3-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate de méthyle.
- 2-[5-(2-nitro-benzyloxy)-1H-indol-3-yl]-éthylamine.
- 5 2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl]-benzoate d'éthyle.
 - 2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxyméthyl] -1-phényl-éthanone.
 - 2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-1-(4-méthoxy-phényl)-éthanone.
 - 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy)-butyrate d'éthyle.
 - 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle.
- 10 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanoate d'éthyle.
 - 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanoate de benzyle.
 - 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanoate d'isopropyle.
 - 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexanitrile.
 - 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexylamine.
- 15 N-{6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-hexyl}-méthane sulfonamide.
 - 6-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-N-éthylhexanamide.
 - 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'isopropyle.
 - 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate de benzyle.
 - l'acétate de 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-butyle.
- 20 4-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-butan-1-ol.
 - 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-N-éthylpentanamide.
 - 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanenitrile.
 - 5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentylamine.
 - N-{5-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentyl}-méthanesulfonamide.
- 25 (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate de méthyle.
 - (\pm) -2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-2-phényl-éthanol.
 - (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétique.
 - (±)-2-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-2-phényl-acétamide.
 - (±)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate d'éthyle.
- 30 (+)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phenyl-acétate d'éthyle.
 - (-)-[3-(2-amino-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-phényl-acétate d'éthyle.
 - 5-[3-(1-méthyl-pipéridin-4-yl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle.
 - 5-(3-amino-1,2,3,4-tétrahydrocarbazole-6-yloxy)-pentanoate d'éthyle.

15

20

(R)-5-[3-(N-méthyl-pyrrolidin-2-ylméthyl)-1H-indol-5-yloxy]-pentanoate d'éthyle, 5-[3-(2-{N-2-méthoxyéthyl}-éthyl)-1H-indol-5-yloxy]-N-éthylpentanamide, leurs sels, hydrates, solvats et bioprécurseurs acceptables pour l'usage thérapeutique.

- 3- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que R_1 représente $R_4R_5N-CH_2-CH_2$ -
- 4- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que R₄ et R₅ représentent un hydrogène ou un méthyle.
- 5- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que R₂ représente un hydrogène.
 - 6- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que X représente une chaîne alkyle linéaire ou ramifiée comprenant de 1 à 8 atomes de carbone.
 - 7- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que X représente un phényle sur lequel le substituant Y est attaché en position para.
 - 8- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que Y représente COR6 ou OCOR'6.
 - 9- Composés selon la revendication 1 caractérisés en ce que Y représente NHSO₂R'₆.
 - 10- Composés selon l'une des revendications 1 à 9 à l'état de sel acceptable pour l'usage thérapeutique caractérisés en ce que ces sels sont des chlorhydrates, bromhydrates, sulfates, méthanesulfonates, fumarates, maléates ou succinates.
- 11- Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on fait réagir un intermédiaire de formule 25 générale (II)

30

dans laquelle R_2 est défini comme précédemment et R'_1 peut être équivalent à R_1 ou à un précurseur de R_1 (qui sera restauré, en fin de synthèse, par une

réaction appropriée telle que par exemple la coupure d'un groupe protecteur) avec un dérivé de formule générale (III).

5

15

20

25

30

dans laquelle X, Y et R₃ sont définis comme précédemment et L représentent un groupe partant tel qu'un halogène (iode, brome ou chlore), un mésylate, un tosylate ou un sulfate.

12- Procédé de préparation des composés de formule (I) caractérisé en ce que l'on convertit un composé de formule générale (I) ou un sel ou un dérivé comportant un groupe protecteur d'un tel composé, en un autre composé de formule générale (I).

13- Compositions pharmaceutiques contenant, à titre d'ingrédients actifs, un composé selon l'une des revendications 1 à 10, en combinaison avec un véhicule pharmaceutique acceptable comme médicaments.

14- Compositions pharmaceutiques contenant, à titre d'ingrédients actifs, un composé selon l'une des revendications 1 à 10, en combinaison avec un véhicule pharmaceutique acceptable, pour le traitement tant curatif que préventif des désordres liés à la sérotonine.

15- Compositions pharmaceutiques contenant, à titre d'ingrédients actifs, un composé selon l'une des revendications 1 à 10, en combinaison avec un véhicule pharmaceutique acceptable, pour le traitement tant curatif que préventif de la migraine, de l'algie vasculaire de la face et des céphalées chroniques vasculaires.

16- Compositions pharmaceutiques contenant, à titre d'ingrédients actifs, un composé selon l'une des revendications 1 à 10, en combinaison avec un véhicule pharmaceutique acceptable, pour le traitement tant curatif que préventif de la dépression, des désordres compulsifs obsessionnels, de l'anxiété et des attaques de panique.

17- Compositions pharmaceutiques contenant, à titre d'ingrédients actifs, un composé selon l'une des revendications 1 à 10, en combinaison avec un véhicule pharmaceutique acceptable, pour le traitement tant curatif que préventif de la schizophrénie, de la spasticité, de l'agressivité et/ou de l'alcoolisme et/ou du

₩O 96/09288 PCT/FR95/01220

comportement asocial, des désordres alimentaires tels que la boulimie et l'anorexie, des dysfonctionnements sexuels.

18- Compositions pharmaceutiques contenant, à titre d'ingrédients actifs, un composé selon l'une des revendications 1 à 10, en combinaison avec un véhicule pharmaceutique acceptable, pour le traitement tant curatif que préventif et des maladies neurodégénératives telles que par exemple la maladie de Parkinson ou la maladie d'Alzheimer.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/Fix 95/01220

			PCT.	/Fk 95/01220
A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D209/16 A61K31/40 C07D	401/04 C07D2	09/88	C07D403/06
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC		
B. FIELD	S SEARCHED			
IPC 6	documentation searched (classification system followed by cla CO7D A61K	milication symbols)		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the exten	t that such documents are	included in t	the fields searched
Dectrome (data base consulted during the international search (name of d	ate base and, where practic	al, search to	rms used)
	·			
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	···-		
Category *	Citation of document, with malication, where appropriate, or	f the relevant passages		Relevant to claim No.
A	WO,A,94 15916 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 21 1,10,13 July 1994 cited in the application see claims		1,10,13	
\	WO,A,93 11106 (PFIZER, INC.) 10 June 1993 cited in the application see claims		1,10,13	
	WO,A,94 14770 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 7 July 1994 see claims		1,10,13	
		,		İ
		-/		1
X Puri	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent fami	ly members	are listed in struct.
Special es	Regarders of exted documents :	T' later document	published af	ter the international filing date
A' docum	ent defining the general state of the art which is not level to be of nationalar relevance	or priority date cited to unders	and not in	conflict with the application but sciple or theory underlying the
"E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to				
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or				
P' docum	means can published prior to the international filing date but han the priority date claimed	ments, such ex in the art. "A" document mem		eng obvious to a person skilled me patent family
ate of the	actual completion of the unternational search	Date of mailing	of the much	national search report
1	2 January 1996	19. 0	.96	
Vame and	muling address of the ISA Burdonan Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized offic	XII	
NL - 2250 HV Riprenja Td. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl. Faz (+31-70) 340-3016 Van Bijlen, H				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/Fix 95/01220

	PCT/FR 95/01220				
	C(Continuotion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Coxporty *	Ottas on of document, with maleculon, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 19, 13 May 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 1784774, GLENNON, RICHARD A. ET AL. '5-HT1D serotonin receptors: results of a structure-affinity investigation.' see abstract & DRUG DEV. RES., vol. 22, no. 1, pages 25-36,	1,10,13			
P,X	HO,A,95 01334 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 12 January 1995 *see the whole document*	1,10,13			
P,X	MO,A,95 06638 (ALLELIX BIOPHARMACEUTICALS INC.) 9 March 1995 *examples 8, 9 *	1,10,13			
	·				
	.e.				

1

Perm FCT/ISA/210 (matheoties of crass) (Johy 1973)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Info ... atton on patent family members

Internation Application No PCT/Fn 95/01220

Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
WO-A-9415916	21-07-94	FR-A-	2699918	01-07-94
		EP-A-	0677042	18-10-95
WO-A-9311106	10-06-93	AU-B-	2896192	28-06-93
		CA-A-	2124206	10-06-93
		CZ-A-	9401280	15-02-95
•		EP-A-	0619805	19-10-94
		FI-A-	942395	24-05-94
		HU-A-	69705	28-09-95
		JP-T-	6510793	01-12-94
		NO-A-	941918	24-05-94
•		NZ-A-	245243	21-12-95
	, 	PT-A-	101087	30-06-94
WO-A-9414770	07-07-94	EP-A-	0674619	04-10-95
WO-A-9501334	12-01-95	FR-A-	2707639	20-01-95
		AU-B-	7188394	24-01-95
/O-A-9506638	09-03-95	AU-B-	7528594	22-03-95
		CA-A-	2147991	09-03-95
	• .	EP-A-	0666847	16-08-95

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FK 95/01220

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07D209/16 A61K31/40 C07D401/04 C07

CO7D401/04 CO7D209/88 CO7D403/06

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation menunale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)
CIB 6 CO7D A61K

Documentation consultée outre que la documentation minimale dons la meaure où ces documents relévent des domaines sur lecquets a parté la recherche

Bose de domnées électromque consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et a cela est réalisable, termis de recherche utilisés)

Categorie *	ldemification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendscabons violes
A	HO,A,94 15916 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 21 Juillet 1994 cité dans la demande voir revendications	1,10,13
A	WO,A,93 11106 (PFIZER, INC.) 10 Juin 1993 cité dans la demande voir revendications	1,10,13
A	HO,A,94 14770 (SMITHKLINE BEECHAM PLC) 7 Juillet 1994 voir revendications	1,10,13
i	-/	

A on to take an ease c both to my on the tree on coordinates	A sea constituent as minimes as areven both introduct of minimes
"L" document provent just un doute our une revendement de priorité ou cité pour étterminer la date de publication d'une cutro ciutes au peur une reman spéciale (telle qu'indiquêt) "O" document de référent à une divulgation ande, à un unique, à une capacition ou teux augent moyens "P" document publié avent la évie de dépôt international, mans parl'insurances à la évie de priorité revendance	T document uitereur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et s'apparement pas à l'état de la technique pertanta, mon dité pour comprendre le principe ou la théore constituent la brose de l'invention. X' document pertacubérement pertanent, l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme nuvelle ou comme ampliquant une octivité inventive per répour au document considèré sontément. Y' document pertacubérement pertanent, l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme en pertacubé considéré sontément une octivité inventive lacque le document en accoué à un ou plus-sour autres document de même noture, cette commencia étant évidente pour une personne du active. 'à document qui fait parte de la même famille de brevés
Date & loquelle la recharche internationale a est effectivament achievee	Date d'expédition du précent rapport de recherche internationale 19. M. 95
Nom et adresse passole de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européan des Erevets, P.B. 5010 Potentiann 2 NL - 2200 MV Européan Tel. (+ 31-70) 340-2020, Th. 31 651 epo al, Fair (+ 31-70) 340-2016	Fonctionners curamet Van Bijlen, H

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande / Transmale No PCT/Frs 95/01220

(nutz) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
estgone *	Identification des documents criés, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendrestions vistes	
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 19, 13 Mai 1991 Columbus, Ohio, US; abstract no. 178477w, GLENNON, RICHARD A. ET AL. '5-HT1D serotonin receptors: results of a structure-affinity investigation.' voir abrégé & DRUG DEV. RES., vol. 22, no. 1, pages 25-36,	1,10,13	
>,x	WD,A,95 01334 (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 12 Janvier 1995 * document complet *	1,10,13	
P,X	WD,A,95 06638 (ALLELIX BIOPHARMACEUTICALS INC.) 9 Mars 1995 * exemples 8, 9 *	BIOPHARMACEUTICALS 1,10,13	
	·		
	•		
		· .	
i			
	•		

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Rentagamente relatife oux menures de familles de trevets

Demonde montanole No PCT/Fix 95/01220

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
₩0-A-9415916	21-07-94	FR-A- EP-A-	2699918 0677042	01-07-94 18-10-95
₩O-A-9311106	10~06-93	AU-B- CA-A- CZ-A- EP-A- FI-A- HU-A- JP-T- NO-A- NZ-A- PT-A-	2896192 2124206 9401280 0619805 942395 69705 6510793 941918 245243 101087	28-06-93 10-06-93 15-02-95 19-10-94 24-05-94 28-09-95 01-12-94 24-05-94 21-12-95 30-06-94
₩0-A-9\$1\$770	07-07-94	EP-A-	0674619	04-10-95
ਖ਼0−A−9501334	12-01-95	FR-A- AU-B-	2707639 7188394	20-01-95 24-01-95
MO-A-9506638	09-03-95	AU-B- CA-A- EP-A-	7528594 2147991 0666847	22-03-95 09-03-95 16-08-95